09/423436 PCT/JP99/00776

# 日本国特許庁

22.02.99 EJKJ

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

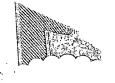
1998年 2月24日

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許顯第041750号

出 願 人 Applicant (s):

大豊工業株式会社



# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

1999年 3月26日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 保佑山建門

出証番号 出証特平11-3017439

【書類名】

【整理番号】 9802TH220

【提出日】 平成10年 2月24日

【あて先】 特許庁長官 荒井 寿光殿

特許願

【発明の名称】 耐焼付性にすぐれたすべり軸受

【国際特許分類】 C22C 9/00

F16C 17/00

【請求項の数】

2

【発明者】

【住所又は居所】 愛知県豊田市緑ケ丘3丁目65番地 大豊工業株式会社

内

【氏名】 金山 弘

【発明者】

【住所又は居所】 愛知県豊田市緑ケ丘3丁目65番地 大豊工業株式会社

内

【氏名】 川上 真也

【発明者】

【住所又は居所】 愛知県豊田市緑ケ丘3丁目65番地 大豊工業株式会社

内

【氏名】 富川 貴志

【発明者】

【住所又は居所】 愛知県豊田市緑ケ丘3丁目65番地 大豊工業株式会社

内

【氏名】 神谷 荘司

【特許出願人】

【識別番号】 000207791

【氏名又は名称】 大豊工業株式会社

【代表者】 福間 宣雄

【代理人】

【識別番号】 100077528

【弁理士】

【氏名又は名称】 村井 卓雄

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 022356

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【物件名】 図面 1

【包括委任状番号】 9107702

【プルーフの要否】 要

# 【書類名】 明細書

【発明の名称】 内燃機関用すべり軸受

【特許請求の範囲】

【請求項1】 Ag0. 1~2重量%及びSn1~10重量%を必須元素として含有し、残部が実質的にCuからなる銅合金を裏金に接着し、該銅合金の裏金と反対側に位置する粗さ(R<sub>Z</sub>)約1~約10μmの粗面化面をMo<sub>2</sub>Sを55~95重量%含有するポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、エポキシ樹脂及びフェノール樹脂からなる群より選択された少なくとも1種の熱硬化性樹脂で被覆してなり、前記銅合金の少なくとも摺動面近傍において前記Ag及びSnがCuマトリックス中に固溶され、かつこれらの元素が二次相を実質的に形成していず、さらに前記Ag及びSnの濃縮層、あるいはこれらの元素どうしのもしくはこれらの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が、銅合金の摺動面のうち少なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されていることを特徴とするすべり軸受。

【請求項2】 前記銅合金が、さらにSb, In, A1, Mg及びCdからなる群より選択される少なくとも1種の添加元素を10重量%以下含有し、前記摺動面近傍において前記必須元素及び前記添加元素がCuマトリックス中に固溶され、これらの元素が二次相が実質的に形成していず、前記必須元素及び前記添加元素の濃縮層、あるいはこれらの元素どうしのもしくはこれらの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が、銅合金の摺動面のうち少なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されていることを特徴とする請求項1記載のすべり軸受。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、内燃機関用すべり軸受に関するものであり、より詳しく述べるならば、オーバレイを施した銅系軸受合金よりなるすべり軸受に関するものである。

[0002]

# 【従来の技術】

本出願人は、(1)特開平9-249,924号公報及び(2)欧州特許出願公開公報0795693A2号において、従来内燃機関用すべり軸受合金に多用されてきたケルメットの性能を著しく凌駕する特定組織を有する銅合金を提案した。(1)の公報で提案された合金は、Ag,Sn,Sb,In,Mn,Fe,Bi,Zn,Ni及び/又はCrをCuマトリックスに固溶し、これらの元素からなるあるいはこれらの元素を含む二次相が実質的に形成されていない銅合金である。同じく、(2)で提案されたすべり軸受は、オーバレイが初期なじみにより部分的に摩滅して表出された銅合金摺動面が、少なくとも部分的に、上記Agなどの元素が濃縮した銅合金表層よりなり、この銅合金表層と連続する銅合金バルク部は、少なくとも該銅合金表層との界面及びその近傍において上記Ag等の元素を固溶し、かつこれの元素からなるもしくはこれらの元素を含む二次相が実質的に形成されていない固溶体からなるすべり軸受である。

# [0003]

前掲公報(2)で提案されたすべり軸受は、Ag, Sn, Sb, In, A1, Mg及び/又はCdを含有し、残部が実質的にCuからなる銅合金を裏金に接着してなり、少なくとも摺動面近傍においてAgなどがCuマトリックスに固溶され、Agなどの二次相が実質的に形成されていず、かつ相手軸との摺動面にAgなどどうしのもしくはAgなどとCuとの六方晶化合物もしくはAgなどと硫黄や酸素との化合物あるいは共晶を含む相が形成されているものである。

#### [0004]

これらの公報(1), (2)で提案されたすべり軸受においては、銅合金の耐焼付性が優れているために、オーバレイは必要ではないか、あるいは極薄いもので十分になった。

#### [0005]

すべり軸受が高い面圧で使用されると、軸が数ミクロンたわみ、この結果すべり軸受は局部的に面圧が高くなる部分で焼付が起こり易くなる。面圧の面から制限されるすべり軸受の寿命は、従来の最も一般的はケルメット軸受(ライニング厚さ=0.2 mm, Niバリヤー=2  $\mu$  m、Pb系オーバレイ=20  $\mu$  m)では

面圧7. MPaの条件にて100万kmである。なお、面圧70MPaは4000~8000ccの排気量をもつ過給機付きエンジンに相当する。

前掲公報(1), (2)で提案されたすべり軸受合金ではこの面圧を凌駕する ことが期待される。

[0006]

# 【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、前掲公報 (1), (2) においては高い面圧で使用されるすべり軸受のオーバレイとしてはどのようなものが最適であるかの考察はなされていなかったので、本発明者らは各種オーバレイにつき試験し、従来より高い面圧条件でも使用することができる内燃機関用すべり軸受を提供することを目的に開発を行った。

[0007]

# 【課題を解決するための手段】

本発明に係るすべり軸受は、AgO. 1~2重量%及びSn1~10重量%を 必須元素として含有し、残部が実質的にCuからなる銅合金を裏金に接着し、銅 合金の裏金と反対側に位置する粗さ(R<sub>z</sub>)約1~約10μmの粗面化面をMo 2 Sを55~95重量%含有するポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、エポ キシ樹脂及びフェノール樹脂からなる群より選択された少なくとも1種の熱硬化 性樹脂で被覆してなり、銅合金の少なくとも摺動面近傍においてAg及びSnが Cuマトリックス中に固溶され、これらの元素が二次相を実質的に形成していず 、かつ前記Ag及びSnの濃縮層、あるいはこれらの元素どうしのもしくはこれ らの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が、摺動面のうち少 なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されていることを特徴とする。さらに、 このすべり軸受の実施態様においては、銅合金が、Sb,In,A1,Mg及び Cdからなる群より選択される少なくとも1種の添加元素を10重量%以下含有 し、銅合金の少なくとも摺動面近傍において必須元素及び添加元素がCuマトリ ックス中に固溶され、これらの元素が二次相を実質的に形成していず、かつ前記 必須元素及び添加元素の濃縮層あるいは、これらの元素どうしのもしくはこれら の元素とСиとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が、摺動面のうち少な くとも相手軸と直接摺動する面に形成されているすべり軸受が提供される。 以下、本発明を詳しく説明する。

[0008]

先ず、本発明で使用される銅合金につき説明する。この銅合金は本出願人による前掲公報(1)及び(2)に基いており、具体的には、Cuマトリックスに固溶している特定の添加元素は、摩擦熱の発生やライニング表面組織の変化と並行してライニング表面に移動して、部分的に添加元素の濃縮層を形成し、濃縮がある程度進行すると六方晶化合物又は共晶組成となること、この六方晶化合物及び共晶組成は固体潤滑作用が優れており、高面圧下でも摺動特性が優れていることを利用している。

[0009]

以下、各種化合物の耐焼付性を調べた基礎実験結果を説明する。

表1の組成をもつ合金板もしくは金属板を鋳造及び圧延により加工し、平衡状態図に示される六方晶化合物が形成されるように熱処理を行った。但し、共晶組成のNo. 3はこの熱処理を行わなかった。その後試験片(面積 $1cm^2$ ,粗さ $1.0\sim1.5\mu mRz$ )に加工し、これを次の条件の耐焼付試験に供した。

[0010]

試験機:図2に示すピンオンディスク試験機

すべり速度:15m/s

荷重:荷重漸増(ステップ式)500N/10min

油種:10W-30

油温:室温

相手材: S 5 5 C焼入れ (H v 5 5 0 ~ 6 5 0)、粗さ; 0. 5 ~ 0. 8 μmRz

[0011]

図2において、5は給油パッド、6は油圧シリンダー、7は試験片、8はディスク、9はバランスウェイト、10はロードセルである。

試験結果を表1に示す。

[0012]

【表 1】\_

					焼付	an and the bit
組成 (wt%)			荷重		物質構造	
No	C u_	Ag	S n	その他	$(kg/mm^2)$	<u> </u>
1		7 2	2 8	-	860	$h - Ag_3 Sn (\epsilon)$
2		8 5	1 5	_	8 4 0	$h - Ag - Sn (\zeta)$
3	_	3	9 7	_	900	Ag一Sn共晶
4	<del></del>	2 5	<del></del>	Cd = 75	800	$h - Ag - Cd (\epsilon)$
5		7 3		$I_n = 27$	880	$h - Ag_3 In (\zeta')$
6	. <del>-</del>	6 0	· <u> </u>	Mg = 40	800	$h - Mg_3Ag$ ( $\epsilon$ )
7		7 3	<del></del>	Sb = 27	8 2 0	$h - Ag_3Sb$ ( $\epsilon$ )
8	. <del>-</del>	8 5	_	S b = 1 5	8 4 0	$h - Ag - Sb (\zeta)$
9	_	8 7	<del>-</del>	A $1 = 1 3$	900	$h - Ag - Al (\zeta)$
10	1	_	9 9	<del></del> .	760	Cu-Sn共晶
11	1 5		·	C d = 85	800	$h - Cd_3Cu (\epsilon)$
12	5 2	_	_	C d = 4 8	7 8 0	$h - CdCu_2$
13	6 7	_	_	S b = 3 3	800	$h - Cu_{4.5}Sb (\epsilon)$
14	<del>-</del>	_	9 5	C d = 5	820	$h - Cd - Sn(\beta)$
15	_		7 9	I n = 21	880	$h - InSn_4(\gamma)$
16	1 0 0		-		400	金属Cu
17	_	1 0	o –	_	450	金属Ag
18	_	. <del>-</del>	100	<del>-</del>	420	金属Sn
19			<del></del> .	In = 1 0 0	420	金属In

備考:表中hは六方晶を意味する。

[0013]

この表よりCu, Ag, Snなどの純金属よりも1~15の六方晶化合物もしくは共晶組成がおよそ1.5倍以上の耐焼付性をもつことがわかる。

金属Ag (No. 17) 及び金属Sn (No. 18) は耐焼付性が優れないが

、これらの金属結晶が微細に混合した共晶(No. 3)は耐焼付性が優れている。このように異種元素共存による効果が認められる。一方、六方晶化合物は異種元素共存による効果とへき開性のため耐焼付性が向上していると考えられる。MoS<sub>2</sub>,グラファイト、h-BNなどhcp構造の物質はへき開性を有するため、低摩擦特性を示し、この結果耐焼付性が向上するので、本発明の六方晶化合物がすぐれた耐焼付性を示すことは同じように考えられる。

[0014]

さらに、表1のNo. 1 (h -Ag<sub>3</sub>Sn ), No. 3 (AgSn共晶). No. 10 (Cu-Sn共晶) につき摩擦係数及び耐凝着性を測定する基礎試験を行なった。

試験機:図3に示すバウデン・テーバー式スティックスリップ試験機

すべり速度: 0. 06 m/s

荷重:5N

潤滑条件:オイル塗布

相手材:SUJ2(直径8mm)

図3において、11はピン、12は試験片、13はヒーターである。

試験結果を表2に示す。

[0015]

【表2】

		組成 (wt%)			スティックスリップ			<b>凝着</b>	面積
	Cu	Αg	Sn	発	発生		発生時		$m^2$ )
<u>No</u>				· 温	i度(℃)		<b>整擦係数</b>		
1	_	7 2	2 8	1	7 0	0.	4 5	3	0 0
3	_	3	9 7	1	6 5	Ο.	4 8	6	0 0
10	1	_	9 9	1	6 0	Ο.	5 0	7	0 0
16	100	_	_	1	0 0	Ο.	4 0	2 0	0 0
17	_	1 0 0	_	1	8 0	Ο.	5 0	5	0 0
18			100	1	6 0	0.	5 0	1 1	00

[0016]

表2より六方晶化合物のNo. 1が最も凝着しがたいことが分かる。純Agは

これに次ぐ耐凝着性をもっている。純Ag、No.3の共晶、No.1の六方晶化合物は優れた耐擬着性をもっており、純Snの耐凝着性は不良であり、また純Cuの耐凝着性は最も不良である。

以上の基礎実験により、Ag及びSnは六方晶化合物もしくは共晶などをライニングの表面に形成することにより、ライニングの耐焼付性を高める最も有効な元素であることが判明した。

#### [0017]

さらに研究を進めた結果、Ag,Snなどは使用前のライニング中で一旦固溶していることが重要であり、上記添加元素は使用前に二次相を形成してはならないことが分かった。具体的には後述のX線回折条件で二次相が摺動に関係する合金の表面部位に認められてはならない。二次相が形成されているCu合金のマトリックスでは添加元素が平衡状態で固溶しているかあるいは非平衡状態で固溶しているのいずれにせよ、摺動後のランニング表面に濃縮し難い。

#### [0018]

上記のAg, Sn, Cd, In, Mg, Sb, Alなどの元素に共通する特長は(イ)銅と合金され易くかつ銅を著しく硬化させない、(ロ)劣化潤滑油に対する耐食性が良好である、(ハ)ライニング表面に濃縮され易い, (二)異種元素が共存した場合の摩擦擦係数、耐食性、非疑着性などの特性がすぐれている、(ホ)固溶が可能である、(へ)析出し難い、(ト)六方晶化合物もしくは共晶

(ボ) 固溶が可能である、 (ヘ) 析出し難い、 (ト) 六方晶化合物もしくは共晶 を形成するなどである。

上記元素以外のCa, Naなどは(イ)を満足せず、Pbは(ロ)の面で採用できず、V, Wは質量が大きいために銅合金中を拡散し難く(ハ)を満足しない。また、Pb, Biは融点の差が大きいため鋳造中の相分離を解消し難く、(ホ)を満足しない。

#### [0019]

本発明においては添加元素が軸受として使用中の銅合金中にある程度の期間固 溶状態を保っており、摩擦が進行する;軸とランニングの固体接触がひんぱんに なるなどの状態に至ってから、添加元素がライニング摺動面で濃縮することが必要である。したがって、析出し易い添加元素は容易に二次相を形成するために濃

縮物の供給源となる固溶元素が不足する不都合を招くので、(へ)の特徴も重要であり、公知の析出型銅合金の添加元素は本発明からは除外されている。

[0020]

(ト)の六方晶化合物は、例えばAg-Sn(ξ-ゼータ相)は重量比で85 : 15もしくはこの近傍組成のAg, Snが軸受の表面に存在しかつこれらの量がCuの固溶限を越えており、かつ化合物生成のエネルギーが与えられることにより、軸受表面に形成される。このエネルギーはAg, SnがCu合金マトリックス中に固溶し、好ましくは過飽和に固溶しており、これらの元素の二次相がマトリックス中に形成されていないならば、通常の軸受の摺動条件の温度、例えば油温120℃以上で与えられる。あるいは同等の条件で軸受を使用前に、軸からの圧力に相当する圧力を加えかつ油温に相当する熱を加え、使用中に相当する温度勾配を与える処理を行うこともできる。これらの元素は軸受の表面層に濃縮しその状態でも摺動性能は高められるが、さらにこれら元素の一部が六方晶化合物を形成することにより摺動性能はさらに高められる。勿論六方晶化合物の割合が多くなるにつれて摺動性能はさらに高くなる。

[0021]

(ト)の共晶は上記した六方晶と基本的に同じであるが特長的点をCu-Ag-Sn系(Ag=3.5wt%,Sn=96.5wt%に比較的融点が低いAg-Sn系(SnとSnの共晶点が存在する)について説明すると、Cu-Ag-Sn系合金に(過飽和に)固溶したAg,Snが軸受表面層に濃縮すると、 $Ag_3$  SnとSnがCuマトリックス表面に薄く、又は微細に存在する組織となり、表 1、2に示されたように単独元素よりも著しく優れた摺動特性が達成される。

[0022]

上記した元素の平衡固溶量は、二元系合金は状態図(M. Hansen, Constitution of Binary Alloys, Mcgrawhill Book Company, New York, 1964)より定められる固溶量である。例えば、200℃付近でAgは0.1wt%, Snは1.3wt%, Cdは0.5wt%である。また三元系合金では、上記元素の何れか1種が二元系合金の平衡固溶量を超えた組成の合金は非平衡固溶量の添加元素を含有しているものと実用的に扱ってよい。

# [0023]

本発明において添加元素を非平衡に固溶した銅合金の製造方法は鋳造法またはアトマイズ法によることが好ましい。鋳造法の場合は溶湯を100℃/分以上の冷却速度で冷却することにより添加元素を強制的に固溶させる方法によることができる。その後の工程では添加元素が析出しないような条件で加工などを行うことができるが、細心の条件管理が必要になるので連続鋳造帯などをそのままライニングとして使用することが好ましい。

焼結法の場合は、アトマイズ粉は銅合金液体を高速冷却し、その後焼結を添加 元素の固溶温度域で行いその後例えば50℃/分以上の冷却速度で冷却を行う。

# [0024]

上記添加成分以外には $0.01\sim0.5\%$ のPを脱酸剤もしくは焼結促進剤として添加することができる。

上記組成の残部はCuの他にSi、Oなどの銅に通常含まれる不純物である。 銅の純度は竿銅、電気銅、電解精製銅、OFHCなどいずれであってもよい。な お、不純物として許容されるSはCuに対して殆ど固溶度がないために、Cu-S系二次相として存在する。

# [0025]

本発明の銅合金を焼結材料として使用する場合は、焼結空孔に樹脂を含浸させることができる。この含浸樹脂としては摺動材料として使用されるほとんどの樹脂を使用することができるが、PI、PAI、PEI、PEEK、芳香族PA、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、PTFE、及び他のフッ素系樹脂(PFA、ETFE、FEP)などを好ましく使用することができる。樹脂の量は30~80体積%であることが好ましく、より好ましくは40~60体積%である。焼結材料の空孔率は70~20体積%であることが好ましく、より好ましくは60~40体積%である。PTFE及びそのほ他のフッ素系樹脂を使用する場合は焼結材料の空孔率を小さく、好ましくは60~20%にすることができる。

# [0026]

含浸樹脂中に固体潤滑剤、耐摩耗性添加剤等も混合することができる。これらは具体的には、グラファイト、PTFE、Pb, Pb-Sn合金、フッ化カーボ

ン、フッ化Pbなどの固体潤滑剤、 $A1_2O_3$ ,  $SiO_2$ ,  $Si_3N_4$ , クレイ、タルク、 $TiO_2$ , ムライト、炭化カルシウム、Zn, A1N,  $Fe_3P$ ,  $Fe_2B$ ,  $Ni_2B$ , FeB, 球状カーボンなどの耐摩耗性添加剤、ガラス繊維、カーボン繊維、チタン酸カリウム繊維などの無機繊維、芳香族PAなどの有機繊維、SiCウィスカなどのウィスカ、Cu繊維、ステンレス繊維などの金属繊維である。

#### [0027]

上記したすべり軸受用銅合金の圧延材もしくは焼結材を裏金に接着してすべり 軸受とすることができる、また裏金に接着しないソリッド軸受とすることもでき る。

本発明に係る銅合金は、エンジン各用種軸受、コンロッド軸受、その他の内燃機関用軸受に使用される。

#### [0028]

摺動後のライニングの表面をSIMS(2次イオン質量分析Secondary Ion Mass Spectroscopy)法で添加元素を分析すると、これらが濃縮している領域が認められる。このような濃縮層は、1μm以下と非常に薄く、かつ添加元素が合金バルク中よりも例えば濃度比で1.3倍以上と高められており、かつ濃縮元素の一部が六方晶化合物または共晶となっている。なお濃度比が2倍以上の領域において六方晶化合物または共晶が形成され易い。

さらに摺動が進むと、濃縮層が潤滑油中の硫黄と反応する。

#### [0029]

本発明に係るすべり軸受の潤滑に使用される潤滑油の基油及び添加剤は全く制限がない。添加剤として含有されることがある硫黄系添加剤は、(ポリ)サルファイド(スルフィド)、スルフォネート、スルフィネート、スルフェネート、フェネート系(図4参照),(ジ)チオフォスフェート化合物、チオケトン、チオアセタール、チオカルボン酸とその誘導体、スルホキシドとその誘導体、スルフォニル、スルフィニル、スルフェニル、乙nDTP等の化合物がある。すなわち、これらの有機硫黄化合物は何れもすべり軸受の摺動温度である100~160℃において反応性がある硫酸系酸に分解し、銅合金表面の濃縮物と反応する。

[0030]

鋼合金の説明に続いて、本発明に係るすべり軸受を模式図である図1を参照して説明する。

1は鋼板などよりなる裏金であり、2は裏金に圧接、焼結などにより接合されたライニングであり、オーバレイは摩滅した結果ライニングの表面が露出されている。ライニング2の表面には1μm以下のAg,Snなどの濃縮した層3が形成されており、その領域内にさらにこれらの元素が高濃度に濃縮した層4が形成されている。その一部に六方晶化合物あるいは共晶組成4aが作られる。なお、共晶組成とは完全な共晶組成のみならず、過共晶及び亜共晶をも意味している。以下、六方晶化合物のあるいは共晶組成4aを便宜上六方晶化合物4aと称する

裏金1は軟鋼板、合金鋼板あるいはその表面処理(ショットブラスト、酸洗、 めっきなど)板である。

[0031]

ライニング2は通常全体が本発明が特徴とする固溶体組織をもつ合金からなる。 六方晶化合物4 a はバルク2 a から供給された A g , S n などが濃縮して化合物を形成したものであり、図1に示した状態よりさらにライニングが摩耗すると、より内部のバルク2 a から供給される A g , S n により新しい濃縮層3が形成されるために、長期に亘ってすぐれた性能が発揮される。このような濃縮と化合物形成を可能にするためには、固溶元素が濃縮層3との界面及び近傍に存在することが必要である。ここで近傍とはライニングの摩滅量と A g , S n などの移動距離に関連するが、自動車エンジン用軸受で前者を最大20μmとすると使用前ライニングの表面から約30μm程度である。したがって、前記表面から30μmより深い部分2bでは A g , S n は一部析出していても本発明のすべり軸受の性能が低下することはない。

[0032]

続いて、本発明が最も特徴とするオーバレイについて説明する。

上述のように本発明による銅合金は耐焼付性は優れているが、使用面圧が高くなると濃縮層や六方晶化合物4 a が十分に形成される前にアブレーシブな摩耗が

起こり焼付の発生に至り易い。そこで、濃縮層などの形成が十分に進行した状態で軸と軸受の直接摺接をもたらすことができるようなオーバレイはどのようなものか、実験と研究を行った。

まず、一般的な鉛系オーバレイを試験したところ、潤滑油による腐食が起こるために所望の性能は得られなかった。特に高い面圧では機械・化学的要因が複合して起こるメカノケミカル腐食が急速に進むことが分かった。すず系オーバレイは鉛系オーバレイより少しは性能がよいがやはり本質的な改良はもたらさなかった。樹脂系オーバレイのうち樹脂ー極圧剤系オーバレイは、オーバレイに結合された極圧剤の作用が潤滑油中に添加された場合のように顕著でなく、樹脂ー摩擦調節剤系オーバレイで添加されるPbOなどによる摩擦調節作用によっては摩擦摩耗は少なくなるが、オーバレイの耐焼付性が不足しているなどの知見を得た。よって、高い面圧下での耐食性について下記材質について試験検討した。

# [0033]

- (a) $M\circ S_2: Pbo$ ように潤滑油中のS分と反応して硫化物をつくる性質は $M\circ S_2$ にないために, $M\circ S_2$ の腐食は起こり難い。一方剪断応力を受けると、 $M\circ S_2$ は劈開により摩耗してなじみ面を作る。よって、本発明が適用を意図するような高面圧条件では $M\circ S_2$ の劈開摩耗は多くなるが、ある程度なじみ面が形成されるとそれ以降は劈開摩耗は遅くなる。このように軸との摺動面が摩耗に対して安定すると、有機酸などが侵入する欠陥、微視的凹凸、亀裂などが摺動面には少なくなり、腐食も起こり難くなると考えられる。このような機能をオーバレイが発揮している過程で下地の銅合金のバルク層 2 a から A g などの表面への濃縮が進行するので、オーバレイが部分的に摩滅した際には濃縮層の作用が発揮されることが期待される。
- (b) 熱硬化性樹脂:潤滑油中の樹脂の摩耗は、主として、機械的破壊により進行するので、耐熱性が優れたポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、エポキシ樹脂及び/またはフェノール樹脂をMoS2のバンダーとして使用することが耐食性及び耐久性の面で好ましい。具体的には、芳香族ポリイミド、ポリエーテルイミド、ポリエステルイミド又は芳香族ポリアミドイミド、あるいはこれらのジイソシアネート変性、BPDA変性、スルホン変性樹脂のワニスなどを使用す

ることができる。

# [0034]

オーバレイの厚さは $1\sim25\,\mu\,\mathrm{m}$ が好ましく、より好ましくは $2\sim10\,\mu\,\mathrm{m}$ である。オーバレイ中の $MoS_2$ の含有量は上記(a),(b)で述べた性質がバランスするように $55\sim95$ 重量%であり,より好ましくは $60\sim80$ 重量%である。

 $M \circ S_2$  は平均粒径がフィッシャ法での測定で $15 \mu$  m以下、特に $0.2 \sim 1$   $0 \mu$  mのものが好ましい。

#### [0035]

上記した $M \circ S_2$  及びポリアミドイミド樹脂以外の成分として下記の成分を総量で $1 \circ 0$  重量%以下併用することができる。

- (イ) グラファイト、BN, WS2, Pbなどの固体潤滑剤。これらは潤滑作用を有し、グラファイトは劈開性を有するが、MoS2 の性能よりは劣り、Pbを多量に使用すると腐食が著しくなるために10重量%を超えない量で使用することができる。
- (ロ)極圧剤。ZnS,  $Ag_2S$ , CuS, FeS,  $FeS_2$ ,  $Sb_3S_2$ , PbS,  $Bi_2S_3$ , Cd, Governormal Solution (Compare Note of the compare of the
- (ハ) 摩擦調整剤:  $CrO_2$ ,  $Fe_3O_4$ , PbO, ZnO, CdO,  $Al_2$ O $_3$ ,  $SiO_2$ ,  $SnO_2$  などの酸化物やSiC,  $Si_3N_4$  などの化合物をオーバレイに添加してアブレーシブな摩耗が起こり難くすることができる。摩擦調整剤の平均粒径は好ましくは  $5\mu$  m以下、より好ましくは  $2\mu$  m以下である。摩

擦調整剤の添加量は0.3~10重量%、より好ましくは0.5~5重量%である。

[0036]

オーバレイを施す銅合金の表面は、ショットブラスト、エッチング、溶射、切削、化学処理などにより粗面化することが必要である。粗さは $R_z$ 約 $1\sim10~\mu$ mがであり、より好ましくは $2\sim6~\mu$ mである。

以下、実施例により本発明をより詳しく説明する。

[0037]

【実施例】

#### 実施例1

表3に組成を示す銅合金アトマイズ粉末(粒径 $150\mu$ m以下)を1000℃/秒の溶湯冷却速度で作製し、この粉末を板厚1.5mmの鋼板(SPCC)に厚さが2mmとなるように散布し、水素ガス雰囲気中で850℃、10分の条件で焼結し、その後50℃/分の冷却速度で冷却した。得られた焼結材を圧延し(板厚減少率7%)、焼結層の厚さが0.3mmのバイメタル状軸受素材を製造した。実施例及び比較例を焼付試験開始前にX線回折(条件:Cu管球、30KV、150mA)を行った結果、Cuのピークのみが認められ、Ag,Snは固溶体として存在することが分かった。

[0038]

銅合金は焼結後の表面粗さは $R_z$  0.  $5~\mu$ mであり、いくつかの供試材についてはショットブラストを行って表面粗さを $R_z$   $4~\mu$ m及び $1.5~\mu$ mに粗面化した。その後ポリアミドイミド樹脂と $M\circ S_2$  粉末(平均粒径 0.  $5~\mu$ m)を表 3 に示す割合で混合し銅合金の粗面化面に塗布し、2.70で焼付を行い厚さが $6~\mu$ mのオーバレイを形成した。

[0039]

バイメタル素材を動荷重試験用試験片に加工し、回転数-3000 r p m,潤滑油(7.5 W -30,140 C)の条件で荷重を30分毎に10 M P a づつ増加させて、焼付荷重を求めまた焼付発生時の表面をオージェ分析して表層濃度をバルクにおける濃度の比率として求めた結果を表 3 に示す。

[0040]

また、実施例の試料No. 1につき20時間摺動後の表層を上記条件でX線回折した。ところでASTMによる六方晶のAg $_3$ SnのX線回折データ(4-0800,MINOR CORRECTION版)は、d=2. 29nm;I/I1=100,d=2. 39nm,I/I1=80;d=1. 76nm,I/I1=80;d=2. 36nm,I/I1=80;d=2. 36nm,I/I1=80 がよく一致していたので、表層にはx-x2-x3 Snが生成されていることが確認された。

[0041]

【表3】

	銅	合	金		オーバレイ	焼付面圧	
No	全体組成(%)	表層濃縮比		表面粗さ	(%)	(MPa)	
		Sn	Ag	( µ m)			
1	Cu-1Ag-5Sn	1.6	2.1	4	PAI-70MoS <sub>2</sub>	100MPa 以上	
2	Cu-1Ag-5Sn	1.7	2.2	4	PAI-55MoS <sub>2</sub>	100MPa	
3	Cu-1Ag-5Sn	1.6	2.2	4	PAI-90MoS2	90MPa	
4	Cu-2Ag-6Sn	2.1	4.7	4	PAI-90MoS <sub>2</sub>	90MPa	
5*	Cu-1Ag-5Sn	1.6	2.0	0.5	PAI-40MoS2	60MPa	
6 *	Cu-1Ag-5Sn	1.7	2.1	1 5	PAI-70MoS2	70MPa	
7*	Cu-1Ag	1.0	_	4	PAI-70MoS <sub>2</sub>	70MPa	
8*	Cu-10Sn		9.1	4	PAI-70MoS <sub>2</sub>	60MPa	

備考:表中の\*は比較例であることを示す。

[0042]

表3において、比較例5は銅合金表面が粗面化されていないために、比較例6は銅合金表面が粗すぎるために、比較例7はSnが添加されておらず、また比較 例8はAが添加されていないために、いずれも耐焼付性が不良である。これに対して、本発明の実施例 $1\sim4$ はいずれも優れた耐焼付性を示している。

[0043]

#### 実施例2

実施例1のNo. 1の銅合金に下記元素を添加して実施例1と同様に試験を行ったところ以下の結果が得られた。

1%A1-焼付面圧 90MPa

0. 5%Sb-焼付面圧100MPa

10%In-焼付面圧100MPa以上

2%Mg-焼付面圧 90MPa

2%Cd-焼付面圧 90MPa

[0044]

#### 実施例3

実施例1のNo. 1のオーバレイに極圧剤としてZnSを3重量%添加して同様に試験を行ったところ焼付面圧は120MPaとなった。

[0045]

#### 実施例4

実施例1のNo. 1のオーバレイに摩擦調整剤としてPbOを3重量%添加して同様に試験を行ったところ焼付面圧は120MPaとなった。

[0046]

#### 従来例1

段落 [0005] で説明したケルメット軸受につき実施例1と同様の試験を行ったところ焼付面圧は70MPaとなった。

[0047]

#### 【発明の効果】

以上説明したように、本発明はすべり軸受は高面圧で動作される内燃機関用などの部品として画期的なものであるので、その利用価値は高い。また、面圧が通常の内燃機関であっても本発明のすべり軸受を使用すると軸の精度が低くとも良いという利点がある。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明に係るすべり軸受の構造を示す概念図である。

# 【図2】

ピンオンディスク試験機の図である。

#### 【図3】

バウデン・テーバー式スティックスリップ試験機の図である。

# 【図4】

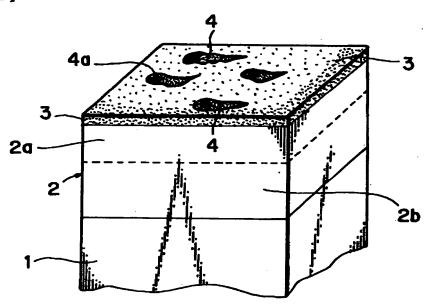
フェネート化合物の図である。

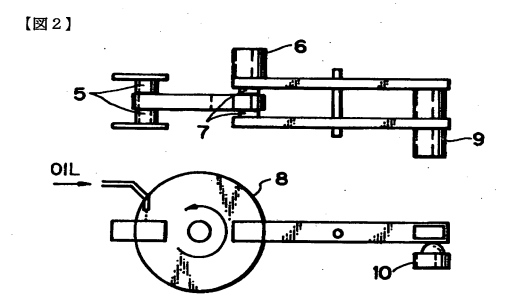
# 【符号の説明】

- 1 裏金
- 2 ライニング
- 2a バルク
- 3 濃縮層
- 4 高濃度濃縮層
- 4 a 六方晶化合物層(共晶層)
- 5 給油パッド
- 6 油圧シリンダー
- 7 試験片
- 8 ディスク
- 9 バランスウェイト
- 10 ロードセル
- 11 ピン
- 12 試験片
- 13 ヒーター

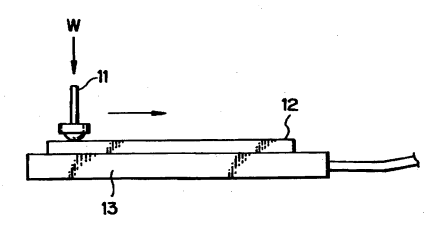
【書類名】 図面

【図1】

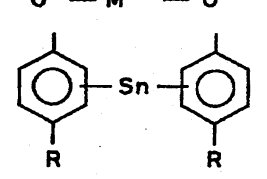




【図3】



【図4】



#### 【書類名】 要約書

#### 【要約】

【課題】 銅合金への固溶状態の添加元素であるAg, Snが、軸受摺動中に、 摺動面にて添加元素どうしのあるいはCuとの六方晶化合物もしくは共晶を形成 する銅合金をライニングとするすべり軸受の高面圧条件下での耐焼付性を向上す る。

【解決手段】 Ag0.  $1\sim2$ 重量%及び $Sn1\sim10$ 重量%を必須元素として含有し、残部が実質的にCuからなる銅合金を裏金に接着し、該銅合金の裏金と反対側に位置する粗さ( $R_z$ )約 $1\sim$ 約 $10~\mu$ mの粗面化面を $Mo_2$  Sを $55\sim95$ 重量%含有するポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、エポキシ樹脂、エポキシ樹脂及び/又はフェノール樹脂熱硬化性樹脂オーバレイで被覆する。

【選択図】 図1

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000207791

【住所又は居所】

愛知県豊田市緑ヶ丘3丁目65番地

【氏名又は名称】

大豊工業株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100077528

【住所又は居所】

東京都文京区本郷二丁目26番11号浜田ビル3階

【氏名又は名称】

村井 卓雄

【書類名】 手続補正書

【提出日】 平成10年 3月11日

【あて先】 特許庁長官 荒井 寿光殿

【事件の表示】

【出願番号】 平成10年特許願第 41750号

【補正をする者】

【事件との関係】 特許出願人

【識別番号】 000207791

【氏名又は名称】 大豊工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100077528

【弁理士】

【氏名又は名称】 村井 卓雄

【プルーフの要否】 要

【手続補正 1】

【補正対象書類名】 特許願

【補正対象項目名】 発明の名称

【補正方法】 変更

【補正の内容】

【発明の名称】 内燃機関用すべり軸受

【手続補正 2】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】 特許請求の範囲

【補正方法】 変更

【補正の内容】 1

【手続補正 3】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】 0007

【補正方法】 変更

【補正の内容】

2

【手続補正 4】

【補正対象書類名】 要約書

【補正対象項目名】 全文

【補正方法】 変更

【補正の内容】 3

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 AgO. 1~2重量%及びSn1~10重量%を必須元素として含有し、残部が実質的にCuからなる銅合金を裏金に接着し、該銅合金の裏金と反対側に位置する粗さ(Rz)約1~約10μmの粗面化面をMoS2を55~95重量%含有するポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、エポキシ樹脂及びフェノール樹脂からなる群より選択された少なくとも1種の熱硬化性樹脂で被覆してなり、前記銅合金の少なくとも摺動面近傍において前記Ag及びSnがCuマトリックス中に固溶され、かつこれらの元素が二次相を実質的に形成していず、さらに前記Ag及びSnの濃縮層、あるいはこれらの元素どうしのもしくはこれらの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が、銅合金の摺動面のうち少なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されていることを特徴とする内燃機関用すべり軸受。

【請求項2】 前記銅合金が、さらにSb, In, A1, Mg及び Cdからなる群より選択される少なくとも1種の添加元素を10重量%以下含有し、前記摺動面近傍において前記必須元素及び前記添加元素がCuマトリックス中に固溶され、これらの元素が二次相が実質的に形成していず、前記必須元素及び前記添加元素の濃縮層、あるいはこれらの元素どうしのもしくはこれらの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が、銅合金の摺動面のうち少なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されていることを特徴とする請求項1記載の内燃機関用すべり軸受。

[0007]

# 【課題を解決するための手段】

本発明に係る内燃機関用すべり軸受は、Ag0.1~2重量%及びS n1~10重量%を必須元素として含有し、残部が実質的にCuからなる銅合金 を裏金に接着し、銅合金の裏金と反対側に位置する粗さ( $R_z$ )約1~約10 $\mu$ mの粗面化面をMoS2を55~95重量%含有するポリイミド樹脂、ポリアミ ドイミド樹脂、エポキシ樹脂及びフェノール樹脂からなる群より選択された少な くとも1種の熱硬化性樹脂で被覆してなり、銅合金の少なくとも摺動面近傍にお いてAg及びSnがCuマトリックス中に固溶され、これらの元素が二次相を実 質的に形成していず、かつ前記Ag及びSnの濃縮層、あるいはこれらの元素ど うしのもしくはこれらの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層 が、摺動面のうち少なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されていることを特 徴とする。さらに、このすべり軸受の実施態様においては、銅合金が、Sb, I n, A1, Mg及びCdからなる群より選択される少なくとも1種の添加元素を 10重量%以下含有し、銅合金の少なくとも摺動面近傍において必須元素及び添 加元素がСиマトリックス中に固溶され、これらの元素が二次相を実質的に形成 していず、かつ前記必須元素及び添加元素の濃縮層あるいは、これらの元素どう しのもしくはこれらの元素とCuとの六方晶化合物もしくは共晶を含有する層が 、摺動面のうち少なくとも相手軸と直接摺動する面に形成されている内燃機関用 すべり軸受が提供される。

以下、本発明を詳しく説明する。

# 【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 銅合金への固溶状態の添加元素であるAg, Snが、軸受摺動中に、摺動面にて添加元素どうしのあるいはCuとの六方晶化合物もしくは共晶を形成する銅合金をライニングとするすべり軸受の高面圧条件下での耐焼付性を向上する。

【解決手段】 Ag0.  $1\sim2$  重量%及びS n  $1\sim1$  0 重量%を必須元素として含有し、残部が実質的にC u からなる銅合金を裏金に接着し、該銅合金の裏金と反対側に位置する粗さ( $R_z$ )約 $1\sim$ 約1 0  $\mu$  m の粗面化面をM o  $S_2$  を 5  $5\sim9$  5 重量%含有するポリイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、エポキシ樹脂、エポキシ樹脂及び/又はフェノール樹脂熱硬化性樹脂オーバレイで被覆する。

【選択図】 図1

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

手続補正書

<認定情報・付加情報>

【補正をする者】

【識別番号】

000207791

【住所又は居所】

愛知県豊田市緑ヶ丘3丁目65番地

【氏名又は名称】

大豊工業株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100077528

【住所又は居所】

東京都文京区本郷二丁目26番11号浜田ビル3階

【氏名又は名称】

村井 卓雄

# 出願人履歴情報

識別番号

[000207791]

1. 変更年月日

1990年 8月10日

[変更理由]

新規登録

住 所

愛知県豊田市緑ヶ丘3丁目65番地

氏 名

大豊工業株式会社

THIS PAGE BLANK USPIO,